四公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-289178 (P2002-289178A)

(43)公開日 平成14年10月4日(2002.10.4)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ			デ	-7J~}*(参考)
H01M	4/02		H 0 1 M	4/02		D	5 H O	17
	4/04			4/04		Α	5 H O	29
	4/38			4/38		Z	5 H O	50
	4/66			4/66		Α		
	10/40		10/40			Z		
			審查請求	未請求	請求項の数14	0	L (全	6 頁)
(21)出願番号	}	特願2001-84761(P2001-84761)	(71) 出願人	0000018 三洋電標	889 農株式会社			
(22)出願日		平成13年3月23日(2001.3.23)		大阪府	于口市京阪本通	2丁	目5番8	号
			(72)発明者	田村 1	宜之			
					守口市京阪本通 朱式会社内	2丁	目5番8	号 三
			(72)発明者	大下:				
			(12)909141	大阪府	en 守口市京阪本通 朱式会社内	2丁	目5番8	号 三
			(74)代理人	1000953	882			
				弁理士	目次 誠 (外1:	名)	

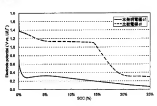
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用電極及びリチウム二次電池

(57)【要約】

【課題】 Liと合金化しない金属からなる集電体層の 上に、Liと合金化する金属からなる活物質層が設けられたリチウム二次電池用電極において、放電容量が高く、かつ充放電サイクル特性に優れたリチウム二次電池 用電極を得る。

【解決手段】 活物質層の集電体層と反対側の面の上 に、Liと合金化しない金属からなる表面被関層または Liと合金化しない金属とLiと合金化する金属との合 金からなる表面被関層が設けられていることを特徴とし ている。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 Liと合金化しない金属からなる集電体 層の上に、Liと合金化する金属からなる活物質層が設 けられたリチウム二次電池用電極において、

前記活物質層の前記集電体層と反対側の面の上に、Li と合金化しない金属からなる表面接度層またはLiと合 金化しない金属とLiと合金化する金属との合金からな る表面被復層が設けられていることを特徴とするリチウ ム二次電池用電極。

【請求項2】 前記表面被覆層の1.1と合金化する金属 が、前記括物質層の1.1と合金化する金属と同一の金属 であることを特徴とする請求項1に記載のリチウム二次 管池用電極

【請求項3】 前記表面被覆層のLiと合金化しない金属が、前記集電体層のLiと合金化しない金属と同一の 金属であることを特徴とする請求項1または2に記載の リチウム二次雷鴻用電極。

【請求項4】 Liと合金化する金属がSnであることを特徴とする請求項1~3のいずれか1項に記載のリチウム二次雷池用電極。

【請求項5】 Liと合金化しない金属がCuであることを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記載のリチウム二次雷池田雷極。

【請求項6】 前記集電休層となる基板の上に、Liと 合金化する金属を堆積することにより前記活物質層が形 成本れていることを特徴とする請求項1~5のいずれか 1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項7】 前記活物質層となる基板の上に、Liと 合金化しない金属を堆積することにより前記集電体層が 形成されていることを特徴とする請求項1~5のいずれ か1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項8】 前記活物質層の上に、めっき法またはス バッタリング法により前記表面被覆層が形成されている ことを特徴とする請求項1~7のいずれか1項に記載の リチウム二次雷測用電振。

【請求項9】 前記表面被覆層がCuからなることを特 徴とする請求項1~8のいずれか1項に記載のリチウム 二次電池用電極。

【請求項10】 前記表面被覆層がSn-Cu合金から なることを特徴とする請求項1~9のいずれか1項に記 載のリチウム二次電池用電極。

【請求項11】 前記表面被覆層と前記活物質層の界面 に前記表面被覆層の成分と前記活物質層の成分が混合し た混合相が形成されていることを特徴とする請求項1~

10のいずれか1項に記載のリテウム二次電池用電極。 【請求項12】 前記混合相が、前記表面被覆層形成後 の熱処理により形成されていることを特徴とする請求項 11に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項13】 前記表面被覆層の厚みが0.2 μ m以 下であることを特徴とする請求項1~12のいずれか1 項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項14】 請求項1~13のいずれか1項に記載 の電極からなる負極と、正極と、非水電解質とを備える ことを特徴とするリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、リチウム二次電池 用電極及びこれを用いたリチウム二次電池に関するもの である。

[0002]

【従来の技術】近年、研究開発が盛んに行われているリ チウム二次電池は、用いられる電像により充放電電圧、 充放電サイクル寿命特性、保存特性などの電池特性が大 きく左右される。このことから、電極活物質を改善する ことにより、電池特性の向上が図られている。

【0003】 負極活物質としてリチウム金属を用いる と、重量当り及び体積当りともに高いエネルギー密度の 電池を構成することができるが、充電時にリチウムがデ ンドライト状に析出し、内部短絡を引き起こすという問 顕があった。

【0004】 これに対し、充電の際に電気化学的にリチ ウムと合金化するアルミニウム、シリコン、鍋などを電 嬢として用いるリチウム二次電池が報告されている(So lidState Ionics, 113-115, p57(1998))。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本出願人は、リチウム 二次電池用電極として、網路などの集電体の上に電解め っき法などによりリチウムと合金化する鍋などの薄膜を 堆積した電極が、放電容量が大きく、比較的良好なサイ クル特性を示すことを見出している。

【0006】しかしながら、実用的なリチウム二次電池 用電帳とするためには、さらにサイクル特性を改善する ことが必要である。本発明の目的は、放電容器が大き く、かつ充放電サイクル特性に優れたリチウム二次電池 用電極及びこれを用いたリチウム二次電池を提供するこ とにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、Li (リチウム)と合金化しない金属からなる集電体層の上に、Li と合金化する金属からなる活物質層が設けられたリチウム二次電池明電線であり、活物質層の集単体解と反対側の面の上に、Li と合金化しない金属からなる表面被覆層または Li と合金化しない金属と Li と合金化する金属との合金からなる表面被覆層が設けられていることを特徴としている。

【0008】本発明においては、L1と合金化しない金 属を含む表面被関層が活物質層の上に設けられているの で、活物質層の表面と電解液との反応をこの表面被関層 により抑制することができる。この結果、活物質層表面 の劣化を抑制することができ、充放電サイクル特性を向 上させることができる。

【0009】本発明において、Liと合金化する金属と しては、Liと固溶体または金属間化合物を形成する金 属が挙げられる。このような金属としては、Sn

(鍋)、Ge (グルマニウム)、A I (アルミニウム)、In (インジウム)、Mg (マグネシウム)、P b (鉛)、B I (ビスマス)、Z n (亜鉛) などが挙げられる。L i と合金化する金属は、2 組以上が含まれていてもよい。従って、活物質類中には、L i と合金化する金属の2 程以上の金属の合金から形成されていてもよい。【0 0 1 0 】 本発明において、L i と合金化しない金属としては、B t と固溶体または金属間化合物を形成しない金属が挙げられる。具体的には、L i との二元状態図で合金状態が挙げられる。具体的には、L i との二元状態図で合金状態が挙げられる。具体的には、C u (鍋)、F e

(鉄)、N i (ニッケル)、C o (コバルト)、M n (マンガン)、T i (fタン)、Z r (ジルコニウム)、M o (モリブデン)、W (タングステン)、T a (タンタル) などが挙げられる。L i と合金化しない金属は、2 種以上含まれていてもよい。

【0011】本勢明において、表面被機圏は、L:と合金化しない金属から形成されていてもよいし、L」と合金化しない金属を見しまと合金化する金属との合金から形成されていてもよい。この合金中に含まれるL」と合金化する金属は、活物質圏を構成するL」と合金化する金属は、活物質圏や解かするL」と合金化する金属は、活物質圏がSnから形成される場合、表面被機圏中の合金はSnの合金であってもよいし、Gcなどのその他のL」と合金化する金属の合金であってもよい。

【0012】また、表面被関側の11と合金化しない金属は、集電体層の11と合金化しない金属と同一の金属であってもよいし、異なる金属であってもよい。例えば、集電体層がCuからなる場合、表面被関層はCuであってもよいし、Feなどのその他の11と合金化しない金属であってもよい。

【0013】本弾則においては、集電体層の上に活物質層が設けられている。集電体層の上に活物質層を設ける方法の1つとしては、集電体層となる基材の上に、Liと合金化する金属を堆積することにより活物質層を形成する方法が挙げられる。例えば、集電体層となる銅箔などのこ、易を確認することによりSnからなる活物質層を形成することができる。他の方法としては、活物質層となる基板上に、Liと合金化しない金属を堆積することにより集電体形成する方法が挙げられる。例えば、活物質層となる場所と形成する方法が挙げられる。例えば、活物質層となる場節などのSn基板の上に、Cuを推緯することによりCuからなる集電体層を形成することができる。活物質層や集電体層を形成することができる。活物質層や集電体層を形成することができる。活物質層や集電体層を形成することができる。活物質層や集電体層をある方法としては、めっき法、スパッタリング法、兼治法

などが挙げられる。蒸着法としてはCVD法や真空蒸着 法が挙げられる。また、めっき法としては、電解めっき 法や無電解めっき法が挙げられる。

【0014】本発明においては、表面接収圏と活物質層の界面に、表面接収層の分と活物質層の成分と活物質層の成分が混合した混合相が脱されていてもよい。このような混合相は、例えば、活物質層の上に表面接電層を形成した後、熱処理することにより形成することができる。この混合格においては、美面接関節の成分活動等の成分が固落体や金属間化合物を形成していてもよい。また、混合相は、結晶性であってもよいし、アモルファスであってもよい。

【0015】上記の混合相を形成するための熱処理の温度としては、表面被関節の金属または合金の融点のグ56、低い方の融点の 50%~105%程度の過度であることが好ましい。表面被関圏としてCu房を用いる語ので、低い方の融点であることが好ましい。表面が成署としてCu房とは1085であり、Snの融点は232であるので、低い方の融点である232での50%~105%の温度で熱処理することが好ましい。より効果のに混合相を形成するためには、さらに160~240での範囲内の温度で熱処理することが好ましい。また、このようた熱処理の療、活物質層の成分と集積体層の成分が混合した混合相が形成されてもよい。

【0017】本発明において、集電体層となる基板の上に、L1と合金化する金属を推創させることにより活物 質層を形成する場合、基板表面には凹凸が形成されていることが好ましい。基板表面には凹凸を形成することにより、基板と活物質層との密急性が向上し、光度電反を面観されまし、01~2μm制度であることが好ましい。表面観されまし、01~2μm制度であることが好ましい。表面相とれまし、日本工業規格(J15 B0601-1994)に定められており、例えば表面相されより測定することができる。表面相となっ大きな銅箔としては、電解釧箔が知られており、これらの電解釧箔を基板として用いることが好ましい。基板の厚みは、体観当り及び重量当りのエネルギー密度を考慮すれば、体観当りの重量当りのエネルギー密度を考慮すれば、50μm制度があることが好ましい。基板の厚みは、体観当り及び重量当りのエネルギー密度を考慮すれば、50μm制度を考慮すれることが好ました。

【0018】本発明のリチウム二次電池は、上記本発明 のリチウム二次電池用電極からなる負極と、正極と、非 水電解質とを備えることを特徴としている。本発明のリ チウム二次電池に用いる電解質の溶媒は、特に限定され るものではないが、エチレンカーボネート、プロピレン カーボネート、プチレンカーボネート、ビニレンカーボ ネートなどの環状カーボネートと、ジメチルカーボネー ト、メチルエチルカーボネート、ジエチルカーボネート などの鎖状カーボネートとの混合溶媒が例示される。ま た、前記環状カーボネートと1、2-ジメトキシエタ ン、1、2-ジエトキシエタンなどのエーテル系溶媒と の混合溶媒も例示される。また、電解質の溶質として は、LiPF₆、LiBF₄、LiCF₃SO₃、LiN (CF3SO2)2 LiN (C2F5SO2)2 LiN (C F3SO2)(C4F9SO2), LiC (CF3SO2)3, Li C (C2F5SO2)3など及びそれらの混合物が例示され る。さらに電解質として、ポリエチレンオキシド、ポリ アクリロニトリルなどのポリマー電解質に電解液を含浸 したゲル状ポリマー電解管や、LiI、Li。Nなどの 無機固体電解質が例示される。本発明のリチウム二次電 池の電解質は、イオン導電性を発現させる溶媒としての Li化合物とこれを溶解・保持する溶媒が電池の充電時 や放置時あるいは保存時の電圧で分解しない限り、制約 なく用いることができる。

[0020]

【発明の実施の形態】以下、本発明を実施例に基づいて さらに詳細に説明するが、本発明は以下の実施例に何ら 限定されるものではなく、その要旨を変更しない範囲に おいて適宜変更して実施することが可能なものである。 【0021】(実験1)

(電極の作製) 厚み 18μ mの電解網箔(表面粗さRa=0. 188μ m) の上に、電解めっき法により、厚み 2μ mの無視験を形成した。陽極として錫を用い、めっき浴としては、表1に示す組成のものを用いた。

[0022]

【表1】

物質名	濃度
硫酸第一錫	40g·dm ⁻³
硫酸 (98%)	150g·dm ⁻³
ホルマリン	5 c m 3 · d m - 3
添加剤(上村工業製)	40 c m3 · d m-3

【0023】以上のようにして、集電体層である電解鋼 密の上に、活物質層である鍋薄膜を形成した。次に、こ の錫薄膜の上に、厚み0.02μmのCu層を電解めっ き法により形成した。陽極として銅を用い、めっき浴と しては表2に示す組成のものを用いた。

【0024】 【表2】

物質名	濃度
シアン化鋼	20g·dm ⁻³
シアン化ナトリウム	30g · dm-3

【0025】以上のようにして活物質類である錦灣原の 上に、表面被関節であるCu 厨を形成した。このように して得られた電縁を、木渟即理係 a 1とした。また、上 記と同様にして、電解削箔の上に鍋轉膜を形成した後、 鍋神膜の上に厚み 0.02 μ mの S n − Cu 合金層を電 解かっき法により形成した。陽極としては熱と鍋の分離 陽極を用い、めっき浴としては表3 に示す組成のものを 用いた。なお、めっきにより形成した神膜及び層の厚み は、めっきにより形成した神膜及び層の厚み は、めっさにより形成した神膜及び層の厚み は、めっさにより形成した神膜及び層の厚み は、かっで、 u 耐水の計算した値である。ま た、上記のCu 層及び S n − Cu 合金層は、その厚みが 非常に神いので、 鍋神膜の上を均一に被覆しているので はなく、 島状に分布して被覆していると考えられる。 【0026】

[表3]

物質名	濃度
シアン化鋼	11g dm ⁻³
スズ酸ナトリウム(3水塩)	90g·dm-3
シアン化ナトリウム	27g · dm - 3
水酸化ナトリウム	1 6 a + dm-3

【0027】以上のようにして活物質層である錦薄膜の 上に、表面被腹層である5n-Cu合金層を形成した。 このようにして得られた電極を、本発列電路2をし た。比較として、上記と同様にして電解製箔の上に錦薄 膜を形成したものを作取し、これを比較電筋01とし た。従って、比較電極01では、銅薄膜の上に表面被覆 層を形成していない。

【0028】 (電解液の作製) エチレンカーボネートと ジエチルカーボネートとの体積比1:1の混合溶媒にL 1 PF₆を1モル/リットル溶解させて電解液を作製した。

【0029】 〔ビーカーセルの件製〕上記名電極を2cm×2cmの大きさに切り取ったものを作用酸として用い、図2に示すようなビーカーセルを作製した。図2に示すように、ビーカーセルは、容器1内に入れられた電解液中に、対極3、作用極4、及び参照極5を浸漬することにより構成されている。電解液2としては、上記電解液を用い、対極3及び参照極5としてはリチウム金属を用いた。

【0030】〔サイクル特性の測定〕上記のようにして 作製したビーカーセルを、それぞれ25℃にて0.2m AでOV (vs. Li/Li+) まで定電流充電を行 い、その後0、2mAで2V(vs. Li/Li+)ま で定電流放電を行い、これを1サイクルとして、10サ イクルまで充放電を行い、以下の式に定義される容量維 持率を求めた。表 4 に結果を示す。なお、ここでは、作 用極の還元を充電とし、作用極の酸化を放電としてい

【0031】容量維持率(%)=(10サイクル目の放 電容量/1サイクル目の放電容量)×100 [0032]

【表4】

電板	表面被覆層の 種類	表面被覆層の 厚み(μm)	200℃24時間 熱処理の有無	容量維持率 (%)
本発明電極al	Cu	0.02	無	4 1
本発明電極 a 2	Sn-Cu	0.02	無	5 0
比較電極 b1	-	0	無	1 7

【0033】表4に示す結果から明らかなように、活物 質層の上に表面被覆層を形成した本発明電極 a 1 及び a 2は、活物質層の上に表面被覆層を形成していない比較 電極 b 1 に比べ、容量維持率が高くなっている。これ は、活物質層の表面に表面被覆層が存在することによ り、活物質層表面と電解液との反応が抑制されたためで あると考えられる。

【0034】(実験2)実験1と同様にして、厚み18 μmの電解網箔 (表面粗さRa=0.188μm)の上 に、電解めっき法により、厚み2μmの錫薄膜を形成し た。次に、実験1と同様にして表2に示す組成のめっき 浴を用い、錫薄膜の上に厚み0.05 μm、0.2 μm の表面被覆層としてのCu層を形成し、それぞれをその 後200℃で24時間熱処理した。熱処理により、Cu 層と錫薄膜との界面において、それぞれ混合相が形成さ れていることが確認された。厚み 0.05 μ mの C u 層 を形成したものを本発明電極 c 1 、0. 2 μ mの C u 層 を形成したものを本発明電極 c 2 とした。

【0035】また、比較として、比較電極b1を200 ℃で24時間熱処理し、比較電極d1とした。上記実験 1と同様にしてビーカーセルを作製し、充放電試験を行 い、容量維持率を求めた。表5に結果を示す。

[0036]

【表5】

電板	表面被覆層の 種類	表面被覆層の 厚み(μm)	200℃24時間 熱処理の有無	容量維持率 (%)
本発明電極 c l	Cu	0.05	有	8 8
本発明電極 c 2	Cu	0. 2	有	8 7
比較電極 d 1	-	0	有	8.0

【0037】表5に示す結果から明らかなように、表面 被覆層を形成した本発明電極c1、c2は、比較電極d 1 に比べ、高い容量維持率を示している。これは、表面 被覆層を形成することにより、活物質層表面と電解液と の反応が抑制されたためであると考えられる。

【0038】図1は、本発明電極c1と比較電極d1の 2サイクル目の充電曲線を示している。横軸は充電率 を、総軸は対リチウム電位を示している。比較電極 d 1 では、1サイクル目には見られなかった対リチウム電位 1. 1 V 付近において電解液との反応であると考えられ るプロファイルが認められ、充放電効率が81%と低か った。これに対し、本発明電極 c 1 では、そのようなプ ロファイルは認められず、充放電効率も99%と高かっ た。従って、本発明電極 c 1 では、活物質層の表面に表 而被覆層が存在することにより、活物質層表面と電解液 との反応が抑制されていると考えられ、この抑制によっ て良好な充放電効率が得られ、かつ良好な充放電サイク ル寿命特性が得られるものと考えられる。

[0039]

【発明の効果】本発明によれば、放雷容量が大きく、か つ充放電サイクル特性に優れたリチウム二次電池用電極 とすることができる。

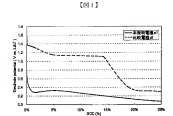
【図面の簡単な説明】

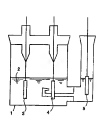
【図1】本発明に従う本発明電極の2サイクル目の充電 曲線を示す図。

【図2】本発明の実施例において作製したビーカーセル を示す模式的断面図。

【符号の説明】

- 1 …容果
- 2…電解液
- 3 …対極
- 4…作用極
- 5…参照極





【図2】

フロントページの続き

(72)発明者 神野 丸男 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三 洋電機株式会社内 F ターム(参考) 5H017 AA03 AS02 BB01 BB16 CC01 EE01 HH03

5HO29 AJO3 AJO5 AKO3 ANO3 ANO5 AMO7 BJ13 CJO2 CJ24 DJ07 EJ01 HJ04

5H050 AA07 AA08 BA16 CA02 CA08 CA09 CB12 DA03 DA04 DA07 FA04 FA18 GA02 GA24 HA04